

**RESPUESTA A PETICIONES, OBSERVACIONES, SOLICITUDES Y
MODIFICACIONES AL INFORME DE EVALUACIÓN TÉCNICA Y ECONÓMICA DE
LA CONVOCATORIA PÚBLICA No. 1 DE 2019 CUYO OBJETO ES: EL
SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS Y MEDICAMENTOS ONCOLÓGICOS**

En mi calidad de Gerente del Hospital General de Medellín Luz Castro de Gutiérrez Empresa Social de Estado, por medio de la presente, doy respuesta a las peticiones, observaciones, solicitudes y modificaciones al informe de evaluación técnica de la Convocatoria Publica No. 1 de 2019 cuyo objeto es: "Suministro de Medicamentos y Medicamentos Oncológicos", se presenta 1 objeción al informe, dentro del término establecido en el pliego de condiciones para lo cual transcribiré lo pertinente y acto seguido procederé a resolverlas:

1. ADVANCE SCIENTIFIC: Observación radicada en administración de documentos, el día 09 de Agosto de 2019 a las 11:22 a.m:

Solicitud del interesado:

*"Acogiéndonos a lo expuesto en el comunicado a la referencia, comedidamente solicitamos por favor hacernos claridad al respecto de la declaración de desierto del medicamento **TUBERCULINA 5 U.I ML X 2 M/L 20 DOSIS SLN INY VIAL**, dado que lo expuesto en la causal de rechazo, no corresponde a lo que se validó y subsanó en su momento como consta en la copia de la comunicación radicada del día, dentro de los términos previstos.*

Elevamos la anterior petición, basados en lo siguiente:

Solicitud 1 del interesado:

El ITEM TUBERCULINA 5 U.I ML X 2 M/L 20 DOSIS SLN INY VIAL, tal como está descrito corresponde a dos (2) presentaciones diferentes, la primera es de 1 M/Lx 10 dosis y la segunda es de 2 M/Lx 20 dosis

Respuesta del Hospital: No se acepta solicitud. El Ítem TUBERCULINA 5UI/0.1ML X 2ML 20 DOSIS SLN INY (que es como aparece en el pliego de condiciones), no presenta ningún error ya que corresponde a la concentración que hay en 0.1ml (esto es 5UI) y el volumen total de la presentación que son 2mL o sea 20 dosis o test.

Solicitud 2 del interesado:

La oferta presentada corresponde a las dos presentaciones, de las cuales se anexó la información técnica correspondiente

Respuesta del Hospital: No se acepta la solicitud. La información técnica incorporada en la carpeta se encuentra en el folio 112 y corresponde a una autorización bajo el número 2019001375, que no corresponde a lo solicitado (2mL). La especificación técnica del medicamento solicita presentación de ficha técnica que no fue adjuntada a la carpeta ni al CD.

Solicitud 3 del interesado:

En la causal de rechazo descrita en la evaluación económica y técnica, se establece que la oferta no cumple con lo solicitado y adicionalmente se habla de la no subsanación del registro sanitario, el cual de acuerdo a lo descrito se encuentra vencido

Respuesta del Hospital: Se aclara que la causal de rechazo inicial se dio debido a que el nro. Registrado en OKA (2019000158), no corresponde con el documento físico adjuntado (No-2018001375 del 05 de diciembre de 2018 como vital no disponible para lote P2510) Folio 112. Para nosotros es claro que según el documento adjuntado: Tuberculina 5UI/0.1mL x 1mL la oferta no se ajusta a las necesidades de la institución que son Tuberculina 5UI/0.1mL x 2 mL.

Solicitud 4 del interesado:

Al respecto del punto 3, informamos lo siguiente:

- a. *El medicamento PPD tuberculina efectivamente cuenta con registro sanitario vencido, por lo tanto, el INVIMA está permitiendo ingresar el producto como un VITAL NO DISPONIBLE, por esta razón se anexaran las correspondientes autorizaciones de importación para las dos presentaciones ofertadas, las cuales se anexan de nuevo*
- b. *En la subsanación solicitada, solamente se nos pidió anexar la ficha técnica de este producto tal como consta en el documento radicado en su momento, mas no subsanar nada relacionado con el registro sanitario del producto*

*Con relación a lo anteriormente descrito, consideramos que la oferta presentada para el medicamento **TUBERCULINA 5 U.I ML X 2 M/L 20 DOSIS SLN INY VIAL**, cumple con los requisitos exigidos por su apreciable entidad, y en razón a ellos les solicitamos comedidamente reevaluar nuevamente la decisión de declararlo desierto".*

Respuesta del Hospital:

- a. Se aclara que en la carpeta entregada solo se encuentra documento en el folio 112 para autorización de Tuberculina 5UT/0.1mL x 1mL bajo el nro. 2018001375 y que no corresponde a la necesidad expuesta en el pliego de

condiciones. Tampoco se encuentra la ficha técnica del producto solicitada en las especificaciones técnicas.

República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

AUTORIZACION No. 2018901375

EL SUSCRITO DIRECTOR TÉCNICO DE ALIMENTOS Y BEBIDAS CON ASIGNACIÓN DE FUNCIONES DE LA DIRECCIÓN DE OPERACIONES SANITARIAS DEL INVIMA EN EJERCICIO DE LAS FACULTADES OTORGADAS EN EL DECRETO 2078 DEL 2011

Una vez, estudiada la solicitud presentada por la empresa:

ADVANCE SCIENTIFIC DE COLOMBIA S.A.S
(Calle 42N No. 4N-103 B/ La Flora. Tel. 3799840, contacto@advancescientificgroup.com)

CONCEDE VISTO BUENO O AUTORIZACIÓN SANITARIA A
RADICACIÓN: 20181249758 FECHA RADICACIÓN: 05/12/2018

La importación del siguiente Medicamento como Vital No Disponible según Decreto 481 de 2004, 10°, el cual será utilizado para más de un paciente.

NOMBRE GENÉRICO Y COMERCIAL	LOTE No.	FECHA DE VENCIMIENTO	UIM	CANTIDAD
TUBERCULINA PPD SUTIO, 1mL SOLUCION INYECTABLE (ADVANCE SCIENTIFIC®)	P2510	02-2020	111012051000101	SESENTA (60) CAJAS, CONTIENE VEINTE (2) 1mL.

República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

AUTORIZACION No. 2018901375

AL SUSCRITO DIRECTOR TÉCNICO DE ALIMENTOS Y BEBIDAS CON ASIGNACIÓN DE FUNCIONES DE LA DIRECCIÓN DE OPERACIONES SANITARIAS DEL INVIMA EN EJERCICIO DE LAS FACULTADES OTORGADAS EN EL DECRETO 2078 DEL 2011

Una vez, estudiada la solicitud presentada por la empresa:

ADVANCE SCIENTIFIC DE COLOMBIA S.A.S
(Calle 42N No. 4N-103 B/ La Flora. Tel. 3799840, contacto@advancescientificgroup.com)

CONCEDE VISTO BUENO O AUTORIZACIÓN SANITARIA A
RADICACIÓN: 20181249758 FECHA RADICACIÓN: 05/12/2018

La importación del siguiente Medicamento como Vital No Disponible según Decreto 481 de 2004, 10°, el cual será utilizado para más de un paciente.

NOMBRE GENÉRICO Y COMERCIAL	LOTE No.	FECHA DE VENCIMIENTO	UIM	CANTIDAD
TUBERCULINA PPD SUTIO, 1mL SOLUCION INYECTABLE (ADVANCE SCIENTIFIC®)	P2510	02-2020	111012051000101	SESENTA (60) CAJAS, CONTIENE VEINTE (2) 1mL.

- b. Como respuesta a la solicitud de Advance Scientific Ltda de revisar el ítem de Tuberculina (que había sido rechazado por no corresponder con lo solicitado), en vista de que no se entregó tampoco ficha técnica se solicitó subsanar ésta para tratar de entender la solicitud del proveedor, pero se encuentra que el registro INVIMA descrito en la ficha se encuentra vencido. Por lo que tampoco se aceptó.

Solo en la última reclamación por parte del proveedor y que corresponde a la fecha del 8 de agosto hace la claridad que tienen dos presentaciones, por 1 mL y por 2mL y adjunta la autorización del INVIMA para el de 2mL, este último corresponde a los solicitado en el pliego de condiciones por lo tanto el evaluador volverá a analizar con fundamento en esta observación la oferta y el resultado de la evaluación se publicará en la página de la entidad.

El informe de Evaluación de Requisitos Habilitantes de los 5 ÍTEMS fue publicado el día 06 de agosto de 2019. Las solicitudes, aclaraciones, informaciones, modificaciones o adiciones al pliego de condiciones debían enviarse a más tardar el día nueve (09) de agosto de 2019 a la cuenta de Correo Electrónico documentoscontratacion@hgm.gov.co dentro de los dos (2) días hábiles siguientes de acuerdo a lo establecido en el pliego de condiciones de la convocatoria.

Dada en Medellín a los catorce (14) días del mes de Agosto de dos mil diecinueve (2019).

Atentamente,

[Firma]
JESUS EUGENIO BUSTAMANTE CANO

Gerente

[Firma]
Proyecto: Laura Florez Martinez
Abogada Contratista

[Firma]
Proyecto, Revisó y Aprobó: Ricardo León Pereira Goz
Director de Apoyo Logístico

[Firma]
Proyecto y Revisó: Farly Duvan Salinas
Químico Farmacéutico

[Firma]
Proyecto, Revisó y Aprobó: Hilda González Cuadros
Subgerente de Procesos Administrativos y Financieros